# first

PAT-NO:

JP359069428A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 59069428 A

TITLE:

MANUFACTURE OF ULTRAFINE POWDER OF ZIRCONIUM

OXIDE

PUBN-DATE:

April 19, 1984

INVENTOR-INFORMATION: NAME TOMINAGA, TSUTOMU MIYAZAKI, HIDEO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

NIPPON MINING CO LTD

COUNTRY

N/A

APPL-NO:

JP57175321

APPL-DATE:

October 7, 1982

INT-CL (IPC): C01G025/02, C04B035/48

US-CL-CURRENT: 423/608

#### ABSTRACT:

PURPOSE: To manufacture ultrafine powder of zirconium oxide in simple stages, by heating an alkaline aqueous soln. contg. zirconium carbonate pressure, adding an org. solvent to the resulting zirconium oxide, removing water by distillation under heating, and carrying out drying.

CONSTITUTION: An alkaline aqueous soln. contg. zirconium carbonate or a slightly acidic or alkaline soln. prepared by suspending or partially dissolving zirconium hydroxide in said aqueous soln. is reacted in an autoclave at ≥130°C, preferably about 170∼220°C under ≥2kg/cm<SP>2</SP>, preferably about 5&sim;40kg/cm<SP>2</SP> gauge pressure to form zirconium oxide. An org. solvent is added to the zirconium oxide, and water is removed by distillation under heating. The preferred org. solvent is xylene or the like having ≥ about 110° C b.p. The solvent is separated

after the distillation, and the residue is dried to obtain ultrafine powder of zirconium oxide having ≤about 200Å uniform particle size.

COPYRIGHT: (C) 1984, JPO&Japio

## (19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭59-69428

⑤Int. Cl.<sup>3</sup> C 01 G 25/02 // C 04 B 35/48 識別記号

庁内整理番号 7202-4G 6375-4G ③公開 昭和59年(1984) 4月19日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

函酸化ジルコニウム超微粉の製造方法

②特

願 昭57-175321

22出

願 昭57(1982)10月7日

四発 明 者 冨永力

東京都港区虎ノ門二丁目10番1 号日本鉱業株式会社内 仰発 明 者 宮崎英男

戸田市新曽南3丁目17番35号日 本鉱業株式会社中央研究所内

⑪出 願 人 日本鉱業株式会社

東京都港区虎ノ門二丁目10番1

号

⑩代 理 人 弁理士 倉内基弘

外1名

明 細 引

### 1. 発明の名称

酸化ジルコニウム超微粉の製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

1) 炭酸ジルコニウムを含むアルカリ性の水溶液もしくはこれに水酸化ジルコニウムを懸濁あるいは一部溶解せしめた微酸性ないしアルカリ性溶液を、耐圧容器内で温度130℃以上そしてゲージ圧2kg/cm²以上の条件の下で反応させることで、次いで該生成酸化ジルコニウムに有機溶解を加えて加熱蒸留により、水・乾燥することを特徴とする酸化ジルコニウム組版粉の製造方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、酸化ジルコニウム超級粉の製造方法に関するものであり、特には磁器としての焼結後に高い強度を発現しりる酸化ジルコニウム超級粉

の製造方法に関する。

般化シルコニウムは、切削工具、固体電解質、耐熱耐 配部品 その他に広く使用されつつありまた内 燃 機 関 機 構 部品 、 例 えば自動車 用 エンジングライナー 等において 従来材料に代替し うるもし しって大きな関心が寄せられている。 磁器材 としの性質が更に向上し うるな。 従来から用いられている酸化 ジルコニウム 磁器においてまだ尚多く の 点でその性質の 改善が 望まれているが、 一番 基 で に は 焼 結 後 強 度 水準の向上 化 が 重要である。

本件出願人は、酸化ジルコニウム超微粉の製造法を確立した。この方法は、数十人~200人の範囲の非常に小さい粒径を有し且つ粒度が整つている斜方晶。正方晶混合型酸化ジルコニウム超微粉を製造することができるので、磁器製造の出発原料として好適な酸化ジルコニウムを製造する方法として大きな期待が特たれている。この方法は、炭酸ジルコニウムを含むアルカリ性の水溶液もし

くはこれに水酸化ジルコニウムが照得あるいは一部溶解している微酸性ないしてルカリ性溶液で温度 130℃以上及びゲージ圧2kg/cm²以上の条件で反応させることにより酸化ジルコニウムを直接化ジルコニウムがジルコニウムを含む酸性水溶液の中和、ジルコニウム水酸化物の洗剤は水溶液の洗剤はよび戸過、得られたケーキの乾燥がよび溶液が移域という段階を経て生成され、非常に工程数が移くしかも得られた酸化ジルコニウムの粒度が積られた酸化ジルコニウムの粒度がある。

上配方法で得られた酸化ジルコニウムを単账で 取いは YoO。のような安定化剂その他の添加剂と混合した状態で磁器製品を作製した場合、従来の粗 い酸化ジルコニウム粉を使用した場合よりも高い 水準の強度を得ることができる。

酸化ジルコニウム粉から成る磁器は、粉末の乾 煙、800~1000℃の温度での仮焼、プレス 成形および燃結の工程を経由して作製されそして YaOa等の添加剤が加えられる場合には仮焼前にポールミル混合が行われる。これら工程の詳細な検 財の結果、上記方法で得られた酸化ジルコニウム 超微粉を有機溶媒を加え、加熱蒸留により脱水乾 嫌したものを出発物質として使用することにより 強度の向上が計りうることが見出された。消機溶 媒による加熱蒸留によつて、酸化ジルコニウム超 微砂の一次粒子凝集が効果的に抑制されると共に、 加熱蒸留後有機溶媒のない皮膜が残存して焼 精後に分解炭素が存在することが強度上外につな がるものと推測される。

斯くして、本発明は、前配した方法に従って酸化ジルコニウムを生成させた後、それを母液から分離し、有機溶媒を加え、加熱蒸留により脱水乾燥することを特徴とする酸化ジルコニウム超微粉の製造方法を提供する。

炭酸ジルコニウムは pH 8~9 の裕液中では
H<sub>e</sub>ZrO(OO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> の形で存在し、これを加圧下で加熱
すれば次式に従つて直接酸化ジルコニウムを生成

する:

 $H_2ZrO(CO_8)_2 \rightarrow ZrO_2 + 2CO_2 + H_2O$ 

Ha Aro(COa)。は非常に不安定であるため比較的低温で上式が進行し、分解後のAro。は粒度が非常に小さいものが一様にできる。以上のような原理に悲いて、炭酸ジルコニウムから直接酸化ジルコニウム酸粉を生成することに成功したものである。炭酸ジルコニウムのアルカリ性水溶液に水酸化ジルコニウムを混入した状態でも分解反応は進行する。温度が130℃以上あれば反応は進行する。正力はゲージ圧2kg/cm²以上、好ましくは5~40kg/cm²である。反応は、療神を継続しながら30分~3時間程度実施される。出路に200点以下、強力等に依存はするが、一般に200点以下、近天上くは10~100点の酸化ジルコニウム粉末が得られる。

こうして住成された酸化シルコニウム粉が母液から分離された後、これに有機溶媒が加えられる。 有機器媒としては那点110℃以上のものの使用 が、完全な脱水のために好ましい。水那点より高い那点を有する有機溶媒でなければ、完全な脱水が不可能だからである。例を挙げると、キシレン(b.p. 110℃)、ヘブタノール(b.p. 176℃)、ノニルアルコール(b.p. 213℃)等が使用しうる。充分なる加熱蒸留後、冷却し、有機溶媒を分離しそして乾燥することによつて最終酸化ジルコニウム超級粉が得られる。

得られる粉末は単独であるいはそこにY<sub>2</sub>O<sub>6</sub>その他の添加剤を加えた状態で磁器製造のための出発原料として使用される。本方法で製造された酸化ジルコニウムは200 &以下の超級粉にもかかわらず、仮焼の際一次粒子の凝集を生じない。これは、一次粒子凝集の原因となる水が完全に排除されるためである。

上記方法で割製された一様性の良い超微粉と有機溶媒処理とが組合さつて、この粉末を磁器として成形した際非常に高い強度が発現する。 2~3.5 モルダのY<sub>\*</sub>O<sub>\*</sub>の添加したものを冷間ブレスし

そして焼結した場合70㎏/mm²以上の、そして3 モルる前後の最適量を添加することにより130 ㎏/ma² もの水準の抗折強度の発現が可能である。 同一粉末で有機溶媒処理をしたものはしないもの より20~30多高い強度水準を示す。従つて、 木発明によつて製造された酸化ジルコニウム超微 粉は、従来用途において一層大きな耐久性と安定 性を示し、また強度不足から従来酸化ジルコニウムを使用できなかつた新たな用途の開拓を可能な らしめる。例えば、先に挙げた内燃機関関連部品、 高性能パイト等に酸化ジルコニウムを使用することを可能ならしめる。

## **寒 施 例 1**

1 0 9/8 の炭酸シルコニウムと、 5 0 9/8 の芒硝 および 5 9/8 の炭酸ソーダを含む弱アルカリ性 水溶液 1 1 を容景約 2 1 のオートクレープを用いて約 3 0 kg/cm² の圧力および 2 0 5 C の濃度下で 捷押しながら 6 0 時間反応させることにより酸化シルコニウムを生成せしめた。 生成した酸化シルコニウムを但液と分離後、ノニルアルコールを加

び炭酸ソーダ 2 5 9/0 を含む水溶液 5 0 を容量 1 0 0 のオートクレープで圧力約 2 5 kg/cm² およ び調度 2 0 0 ℃において提押しながら 6 0 分間反応させた。生成酸化ジルコニウムをヘブタノール によつて加熱蒸留した。得られた粉末を寒施例 1 におけるようにして抗折強度を測定したところ 1 2 8 kg/am² の値を示した。

このように、有機処理と組織粉との組合せによって非常に高水準の強度を持つ磁器の作製が可能となる。

代理人の氏名 倉内 悲 弘

	1	処	理		抗折強度(kg/sm²)
	本発明	有機処理100%	Zr Og + 3%	YeOs	130
-	比較例	100%	ZrO2+	"	1 0 0
		5 0 0 <b>%</b>	ZrO2+	"	4 5

#### 奥施例 2

炭酸シルコニウム509/Q、芒硝259/Qおよ